

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN M........ DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6: (11) Numéro de publication internationale: WO 98/46199 A1 A61K 7/00, 7/40, A01N 25/24, 25/28 (43) Date de publication internationale: 22 octobre 1998 (22.10.98) PCT/FR98/00729 (81) Etats désignés: AU, CA, JP, MX, US, brevet européen (AT, (21) Numéro de la demande internationale: BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI. FR, GB, GR, IE, IT, LU, 10 avril 1998 (10.04.98)

(30) Données relatives à la priorité:

(22) Date de dépôt international:

97/04548

14 avril 1997 (14.04.97)

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): CAPSULIS [FR/FR]; 218-228, avenue du Haut-Levêque, F-33600 Pessac (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): LAVERSANNE, René [FR/FR]; 62, avenue du Parc d'Espagne, F-33600 Pessac (FR). DEGERT, Corinne [FR/FR]; 49, rue Claude Debussy, F-33160 Saint Médard en Jalles (FR). ROUX, Didier [FR/FR]; 6 bis, rue Langevin, F-33700 Mérignac (FR).

(74) Mandataires: GIRAUD, Françoise etc.; Cabinet Beau de Loménie, 158, rue de l'Université, F-75007 Paris (FR).

MC, NL, PT, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: METHOD FOR MAKING A PRODUCT ADHERE TO A SURFACE

(54) Titre: PROCEDE DESTINE A FAIRE ADHERER UN PRODUIT SUR UNE SURFACE

(57) Abstract

The invention concerns a method for making a product adhere to a surface, characterised in that it consists in contacting with said surface a composition wherein said product is incorporated in substantially spherical multilamellar vesicles, with a diameter between 0.1 and 100 µm, consisting of concentric membranes based on at least a surfactant separated by a solvent medium, said vesicles having an onion-like structure and bearing a global positive charge related to the presence of at least a cationic agent within said vesicles. The surface to be treated can be either an inert surface, for instance a fibre or an assembly of fibres such as a fabric, or a biological surface such as the skin, the hair, hairs, superficial body growth, the cuticle of living beings or the cuticle of plants.

(57) Abrégé

L'invention concerne un procédé destiné à faire adhérer un produit sur une surface, caractérisé en ce qu'il consiste à mettre en contact avec ladite surface une composition dans laquelle ledit produit est incorporé dans des vésicules multilamellaires sensiblement sphériques, de diamètre compris entre 0,1 et 100 µm. constituées de membranes concentriques à base d'au moins un tensioactif séparées par un milieu solvant, lesdites vésicules présentant une structure en oignon et portant une charge globale positive liée à la présence d'au moins un agent cationique au sein desdites vésicules. La surface à traiter peut être aussi bien une surface inerte, par exemple une fibre ou un ensemble de fibres tel qu'un tissu, qu'une surface biologique telle que la peau, les cheveux, les poils, les phanères, la cuticule des êtres vivants ou la cuticule des plantes.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
\M	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
ΛT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	. LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	A zerbaidjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD.	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	16	trlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	1L	Israél	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	18	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	ΙT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DΕ	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

10

15

20

25

30

35

Procédé destiné à faire adhérer un produit sur une surface

La présente invention concerne un procédé destiné à faire adhérer un produit sur une surface.

Elle concerne également les applications d'un tel procédé dans différents domaines dépendant de la nature de la surface et de celle du produit.

Elle s'applique tout particulièrement au traitement de surfaces biologiques, telles que la peau ou les cheveux de l'être humain ou la peau ou le pelage des animaux ou la cuticule des plantes ou des insectes.

Elle s'applique également au traitement des fibres, aussi bien des fibres naturelles qu'artificielles, ainsi que des produits à base de fibres tels que les tissus.

On connaît différents domaines de l'industrie où l'on cherche à améliorer l'interaction entre un produit et une surface ou à fixer un produit sur une surface soit pour améliorer l'état de cette surface, soit pour lui faire subir un traitement particulier. Il peut s'agir, en particulier, d'applications où l'on cherche à modifier les propriétés d'une surface en lui faisant subir un traitement particulier par un produit que l'on souhaite voir rester suffisamment longtemps au contact de cette surface.

Il est souvent utile de pouvoir traiter les fibres ou les surfaces textiles ou naturelles pour améliorer leur apparence (brillance, couleur, parfum...), leurs propriétés (solidité, élasticité, glissage...), pour leur apporter de nouvelles fonctionnalités.

Dans le cas de la peau, des poils et cheveux, on cherche souvent à leur apporter des actifs traitant, soignant ou fortifiant, par exemple.

D'une façon générale, on désigne ci-après indifféremment par "actif" ou "produit actif" le produit que l'on désire fixer sur une surface.

L'un des problèmes rencontrés pour ces différents traitements est d'assurer la rémanence du produit sur la surface, qu'il s'agisse d'une surface inerte ou d'une surface biologique telle que la peau, les poils, les cheveux ou les phanères des êtres vivants ou la surface ou cuticule des plantes. Bien souvent, le traitement est appliqué par réaction chimique ou par adsorption physico-chimique (coloration par exemple) lors de la fabrication de la fibre, ou dans le cas des cheveux par un traitement demandant une application spéciale.

Si l'on essaie d'appliquer le traitement lors d'une opération de lavage ou lors d'un shampooing par exemple, le problème principal rencontré est le fait

10

15

20

25

30

35

que l'actif apporté par le shampooing ou le produit lessiviel qui est rincé, se trouve perdu pour sa très grande majorité, seulement une infime partie restant fixée sur la surface traitée. La rémanence est donc faible, même si la proportion d'actif dans le produit est forte. Le même type de problème peut se poser si la surface traitée se trouve ensuite exposée à l'action de la pluie par exemple.

La microencapsulation est une solution souvent utilisée pour prolonger la durée de mise à disposition d'un actif en ne le libérant que lentement. Elle est la plupart du temps réalisée par la formation d'une coque polymère autour du principe actif, soit par pulvérisation de l'actif en présence d'un polymère, soit par l'une des nombreuses méthodes d'encapsulation développées industriellement, comme les différentes techniques de coacervation, d'atomisation, de coprécipitation. Les liposomes peuvent aussi être utilisés, mais leur faible stabilité et leur coût empêchent de les utiliser industriellement.

La demande internationale WO 95/23578 décrit l'utilisation de liposomes cationiques pour déposer un ingrédient actif sur les cheveux. Le principal problème posé par de tels liposomes est que la technique utilisée pour leur préparation qui est faite par simple addition des composants de la membrane liposomale dans la solution d'actif ne permet que difficilement de contrôler le taux d'encapsulation qui, en tout état de cause, reste faible. Par ailleurs, seuls des actifs insolubles dans l'eau peuvent être encapsulés dans de tels liposomes, ce qui limite considérablement la liste des produits actifs utilisables dans une telle technique.

On a maintenant découvert que des microcapsules multilamellaires à structure en oignon, ci-après également désignées par microvésicules ou vésicules multilamellaires, à condition d'être formulées pour présenter une charge globale positive, présentaient la propriété de se fixer de façon particulièrement stable sur différentes surfaces et plus particulièrement sur la surface de fibres naturelles ou synthétiques ou des produits à base de telles fibres ou sur les cheveux ou les poils.

Par vésicules multilamellaires à structure en "oignon", on entend des vésicules multilamellaires de forme sensiblement sphérique, constituées d'une succession de bicouches concentriques et, cela, du centre à la périphérie des vésicules, d'où le nom de structure en oignon utilisé par analogie, pour qualifier de telles structures.

Ces structures peuvent être mises en évidence par examen microscopique des compositions. L'observation se fait en utilisant un microscope optique en lumière polarisée, dans lequel une phase lamellaire, biréfringente est visible. Elle se manifeste par une texture caractéristique, liée à la présence des

15

20

25

30

35

défauts (joints de grains) entre les domaines de phase orientés différemment. Dans le cas de la phase concentrée de vésicules, la texture est caractérisée par son caractère uniforme et fin, relié à la taille des vésicules. Dans la phase dispersée de vésicules, celles-ci sont visibles sous la forme de points plus ou moins résolus (en fonction de la taille), légèrement biréfringents. La biréfringence ne s'observe que lorsque la dispersion n'est pas trop diluée. Il y aura donc lieu, si la dispersion est relativement diluée de procéder à une opération préalable de concentration pour mettre clairement en évidence la biréfringence caractéristique de la présence des vésicules à structure en oignon.

Il est bien évident que dans le cas présent, comme dans le cas des liposomes cationiques décrits dans la demande internationale WO 95/23578, la charge cationique de l'entité liposome ou microcapsule se trouve compensée à l'équilibre par des contre-ions. Toutefois, cette charge peut être mise en évidence par des mesures de potentiels zhéta réalisées au moyen d'un zhétamètre. De telles expériences sont basées sur des mesures de mobilité en présence d'un champ électrique.

Les vésicules utilisées selon l'invention peuvent être obtenues de façon particulièrement simple par formation d'une phase cristal-liquide lamellaire et en provoquant le réarrangement des bicouches formées pour former des vésicules multilamellaires. Un procédé de ce type permettant de faire des microcapsules de taille contrôlée est décrit dans la demande internationale WO 93/19735 qui décrit un procédé qui permet, grâce au recours à une étape de cisaillement homogène d'une phase cristal-liquide lamellaire, de préparer des microcapsules de taille contrôlée, non seulement à partir de tensioactifs lipidiques susceptibles de former des liposomes mais aussi à partir des différents tensioactifs anioniques ou non ioniques et propose l'encapsulation de substances notamment biologiques dans ces capsules.

La demande internationale WO 95/19707 décrit, quant à elle, un procédé destiné à améliorer la rémanence d'une odeur consistant à encapsuler un principe actif odoriférant au sein d'une microcapsule constituée d'un arrangement multilamellaire de bicouches concentriques séparées par un milieu aqueux. Ces microcapsules sont obtenues en préparant une phase cristal-liquide ou une suspension de phase cristal-liquide à partir d'au moins un agent tensioactif et en provoquant le réarrangement des bicouches sous forme de microcapsules. Ce réarrangement peut être, en particulier, obtenu en utilisant le procédé décrit dans la demande internationale WO 93/19735 citée précédemment.

15

20

25

30

35

Selon l'invention, le produit actif que l'on souhaite faire adhérer à une surface à partir d'une composition est incorporé en quasi totalité à l'intérieur de vésicules multilamellaires que l'on désignera dans le présent mémoire indifféremment par microcapsules, microvésicules ou vésicules. Ces microcapsules sont avantageusement de forme sensiblement sphérique et sont constituées de lamelles concéntriques leur conférant une structure de type "oignon".

La substance active se trouve ainsi incluse au sein même de la microcapsule, généralement dans ses membranes, le cas échéant si elle est purement hydrophile, dans l'eau ou le liquide interstitiel inclus à l'intérieur de la microcapsule. Mais elle fait toujours partie intégrante de la microcapsule.

Même si, d'une façon générale, on utilise des milieux eau/tensioactif(s) pour réaliser les microcapsules de l'invention, il n'est nullement exclu de remplacer l'eau par un solvant polaire, par exemple le glycérol.

Selon un autre avantage, la technologie proposée selon l'invention permet la préparation de vésicules ayant un très fort rendement d'encapsulation, notamment un rendement supérieur à 90 % et généralement très proche de 100 %. D'un emploi facile, cette technologie permet également la préparation de grandes quantités de produits encapsulés. De plus, elle ne recourt pas à un cosolvant organique, ce qui permet d'envisager toutes sortes d'applications industrielles, en particulier dans des domaines où l'utilisation de solvants organiques est prohibée. Ceci représente un avantage tout particulier dans l'industrie cosmétique, pharmaceutique ou alimentaire où l'on cherche à éviter, dans la mesure du possible, l'utilisation de solvants organiques souvent difficilement éliminables complètement. Mais ceci est également intéressant dans d'autres domaines de l'industrie où la tendance actuelle est de remplacer les solvants organiques par des milieux aqueux.

Un autre avantage vient du fait que l'utilisation des tensioactifs confère une bonne dispersabilité à la formulation qui peut être utilisée sous forme liquide, en dispersion aqueuse. Cet aspect est particulièrement avantageux lorsque l'on a affaire à des molécules hydrophobes ou non solubles dans l'eau qui peuvent être dispersées grâce à l'invention sans avoir recours à un solvant organique.

Par agent cationique, on entend un produit portant une charge positive.

Selon l'une de ses caractéristiques essentielles, l'invention concerne un procédé destiné à faire adhérer un produit sur une surface, caractérisé en ce qu'il

10

15

20

25

30

35

consiste à mettre en contact avec ladite surface une composition dans laquelle ledit produit est incorporé dans des vésicules multilamellaires sensiblement sphériques, de diamètre compris entre 0,1 et 100 µm, constituées de membranes concentriques à base d'au moins un tensioactif séparées par un milieu solvant, lesdites vésicules présentant une structure en oignon et portant une charge globale positive liée à la présence d'au moins un agent cationique au sein desdites vésicules.

Les vésicules multilamellaires dont l'utilisation est revendiquée dans la présente demande permettent d'encapsuler avec un très bon rendement un nombre important d'actifs. De plus, la composition du mélange de tensioactifs composant les membranes des vésicules peut être adaptée à l'application envisagée et ces vésicules peuvent être préparées à partir de toutes les classes de tensioactifs.

L'invention s'applique tout particulièrement à la fixation d'un produit sur une surface présentant une charge négative, ce qui est le cas de la plupart des surfaces naturelles ainsi que d'un nombre important de surfaces artificielles, en particulier des fibres, des poils, des cheveux, de la peau, des phanères et de la cuticule des plantes et des insectes.

Selon l'un de ses aspects essentiels, l'invention concerne le traitement, en vue de fixer un actif, d'une fibre naturelle ou artificielle ou d'un ensemble de fibres tel qu'un tissu.

Selon un autre aspect particulièrement important de l'invention, la surface à traiter sera une surface biologique, en particulier une partie externe du corps humain ou animal telle que la peau, les phanères, les poils, les cheveux ou la cuticule ou les pilosités des insectes ou d'une partie aérienne des végétaux, en particulier leur cuticule.

Il pourra s'agir, selon une variante particulière, d'un traitement cosmétique ou d'hygiène du corps humain ou animal destiné notamment à augmenter la rémanence d'un agent actif sur la partie du corps traité, par application d'une composition cosmétique ou d'hygiène dans laquelle ledit produit actif est incorporé dans des vésicules multilamellaires sensiblement sphériques, de diamètre compris entre 0,1 et 100 µm, constituées de membranes concentriques à base d'au moins un tensioactif séparées par un milieu solvant, lesdites vésicules présentant une structure en oignon et portant une charge globale positive.

Il est bien entendu que la nature du produit à fixer dépendra étroitement de la surface à traiter et du résultat visé. Toutefois, et cela constitue un des avantages essentiels de l'invention, les microcapsules utilisées selon

10

15

20

25

30

東京 100mm 100mm

l'invention pour amener le produit en contact avec la surface permettent, du fait de leur nature et de leur procédé d'obtention, d'y incorporer un nombre quasiment illimité de produits dont on veut assurer la fixation sur la surface à traiter. Ceci constitue, par ailleurs, un gros avantage de l'invention, en particulier par rapport aux techniques mettant en oeuvre des liposomes. Il est en effet bien connu de l'homme du métier que les liposomes, du fait de la technologie de fabrication, ne peuvent contenir qu'un nombre limité de produits encapsulés.

Les vésicules utilisées selon l'invention doivent présenter une charge globale positive.

Une telle charge peut être conférée soit par le choix de la nature des tensioactifs mis en oeuvre pour la fabrication des microcapsules, soit encore en encapsulant à l'intérieur de la microcapsule un agent à caractère cationique.

Il est à noter que, comme cela ressort de la description qui va suvire, il n'est nullement à exclure que l'agent à caractère cationique conférant la charge positive à ladite vésicule soit constitué par l'un des tensioactifs constituant les membranes des vésicules ou, le cas échéant, le produit que l'on cherche à fixer dans le procédé de l'invention.

Comme cela ressort de la description qui suit, mais aussi des publications faites par les inventeurs, en particulier dans la demande de brevet internationale WO 97/00623, les vésicules multilamellaires utilisables selon l'invention contiennent avantageusement deux tensioactifs dans leurs membranes. Les expériences réalisées par les inventeurs montrent qu'il n'est nullement nècessaire que les tensioactifs entrant dans la composition desdites vésicules soient tous cationiques pour que la charge globale de la vésicule soit positive et suffisante pour assurer la fixation recherchée. En fait, la charge positive globale recherchée et l'effet recherché, lorsqu'ils sont liés à la présence d'un tensioactif cationique, sont avantageusement atteints pour des concentrations en tensioactifs cationiques représentant 0,01 à 10 % en poids de la vésicule multilamellaire.

A titre de tensioactifs cationiques utilisables selon l'invention, on citera à titre non limitatif:

- les ammoniums quaternaires,
- dans lesquels le contre-ion peut être
- chlorure, bromure, phosphate, hydroxyde, méthosulfate, sulfate ou un anion d'acide carboxylique
- 35 dans lesquels les substituants de l'azote peuvent être

15

教育のないというではないお妻というなのではない でしいとというこう

- des chaînes alkyles de 1 à 20 carbones, saturées ou insaturées, éventuellement hydroxylées, la fonction hydroxyle pouvant être estérifiée, ces chaînes pouvant être éventuellement substituées, pouvant provenir de composés définis, ou bien être des mélanges issus de produits naturels
 - des groupements aromatiques éventuellement substitués
- des cycles, en particulier des cycles aromatiques, par exemple la pyridine, éventuellement substitués
 - des mélanges de ces diverses catégories
 - eux-mêmes substitués par une fonction amine quaternisée ou non
- les amines, qui peuvent se protoner en fonction du pH et les sels d'amines dans lesquels l'azote porte les substituants précédemment cités et/ou de l'hydrogène, ces produits étant utilisés dans des conditions où ils sont cationiques
 - les dérivés d'amide, qui peuvent se protoner en fonction du pH, éventuellement substitués par les groupements précédemment cités, ces produits étant utilisés dans des conditions où ils sont cationiques
 - les dérivés de bétaïne ou d'aminoacides, dans les conditions de pH qui les rendent cationiques, éventuellement substitués par les groupements précédemment cités
 - les dialkylesters quaternisés.
- A titre d'agents cationiques encapsulés pour conférer une charge positive à la vésicule, on utilisera avantageusement un polymère cationique.

A titre d'exemples de tels polymères, on citera :

- les dérivés de polysaccharides, d'origine naturelle, biotechnologique ou synthétique, naturellement cationiques ou quaternisés,
- les hydrolysats cationiques de protéines,
 - Les dérivés polyaminés, éventuellement substitués par des chaînons polyéthylèneglycol,
 - les polyaminoacides dans les conditions de pH où ils sont cationiques,
 - la polyéthylèneimine,
- les dérivés quaternisés de polyvinylpyrrolydone (PVP) et les copolymères de polyvinylpyrrolydone quaternisée et de polymères hydrophiles (uréthane, acrylate, etc.),
 - les polyquaternium, qui sont des polymères cationiques décrits dans International Cosmetic Ingredient Dictionary publié par la CFTA (Cosmetic, Toiletery and
- 35 Fragrance Association).
 - les dérivés de chitine.

10

15

20

25

30

35

Il est apparu qu'une faible quantité de composants cationiques (tensioactifs et/ou agents cationiques encapsulés, en particulier polymère cationique), est suffisante pour assurer l'adhésion des vésicules sur la surface. Plus précisément, les vésicules multilamellaires de l'invention contiennent avantageusement de 0.01 % à 10 %, de préférence de 0.1 % à 5 % en poids par rapport au poids total de la composition de la vésicule d'un tel agent cationique.

Comme on l'a vu précédemment, le choix du produit à fixer dépend étroitement de la surface à traiter. Il n'est pas exclu que, dans certains cas, le produit à fixer soit constitué soit par l'un des agents tensioactifs cationiques, soit par l'agent cationique encapsulé, par exemple un polymère cationique.

C'est le cas en particulier de l'utilisation de polymères cationiques lorsque l'on veut gainer un cheveu ou un poil, comme cela est bien connu dans le domaine de la cosmétique ou de l'hygiène. Dans ce cas, le produit à fixer pourra être le polymère lui-même qui jouera à la fois la fonction d'agent cationique conférant une charge positive globale à la vésicule multilamellaire et de produit à fixer.

C'est également le cas où le produit actif peut être constitué d'un tensioactif cationique, par exemple un ammonium quaternaire qui pourra être utilisé à la fois comme bactéricide pour traiter une surface et comme constituant des membranes des vésicules.

Le champ des traitements visés par l'invention s'étend également aux traitements pharmaceutiques ou vétérinaires topiques de la peau ou de la chevelure des êtres humains ainsi que de la peau ou du pelage des animaux.

L'invention vise donc également des procédés où l'on cherche à fixer sur le corps humain ou animal une composition pharmaceutique comprenant un agent actif incorporé dans un véhicule pharmaceutiquement acceptable. Elle concerne en particulier une composition pharmaceutique destinée au traitement du corps humain ou animal dans laquelle au moins un agent actif fait partie intégrante de microvésicules telles qu'elles ont été décrites précédemment.

Comme on l'a vu précédemment, un des avantages de la présente invention est de fournir une technique particulièrement souple permettant de préparer des compositions incorporant un produit que l'on souhaite fixer sur une surface.

En effet, les compositions destinées à la mise en oeuvre du procédé décrit précédemment ou les compositions pharmaceutiques telles que décrites cidessus sont aisément préparées à partir d'une phase lamellaire cristal-liquide à

10

15

20

25

30

35

base d'au moins un agent tensioactif comprenant un agent cationique et, le cas échéant, un produit à fixer ou un agent différent dudit agent cationique, en provoquant un cisaillement de ladite phase lamellaire cristal-liquide conduisant à la formation desdites vésicules puis en incorporant lesdites vésicules dans un milieu adapté.

Ce milieu sera bien entendu choisi en fonction de l'application visée pour la composition contenant les vésicules cationiques. Il pourra, en particulier, s'agir d'un milieu aqueux, huileux ou organique. Dans chaque cas, bien entendu, la formulation des vésicules multilamellaires sera adaptée en fonction de la nature du milieu de dispersion.

Ainsi, par exemple, dans le domaine de la cosmétique ou de l'hygiène humaine ou animale, les compositions incorporant les vésicules seront avantageusement sous forme de lotions aqueuses, de shampooings, d'émulsions, de gels, de dispersions huileuses, de baumes, de solutions pour aérosol ou de formulations pour applications transdermiques.

Les vésicules multilamellaires pourront être dispersées dans un milieu aqueux.

Les vésicules multilamellaires cationiques pourront également être dispersées dans un milieu lipophile, par exemple une huile ou un mélange de cire et d'huile. De tels milieux pourront s'avérer particulièrement intéressants, en particulier dans tous les domaines d'application où l'on cherche à faire adhérer un principe actif sur la peau, les cheveux ou les poils des êtres humains ou des animaux. A titre d'exemples de tels domaines, on citera en particulier celui des produits cosmétiques, par exemple des produits destinés au maquillage tels que les mascaras et les rouges à lèvres ou celui des déodorants corporels non alcooliques comprenant comme excipient un gel stéarique ou une huile de silicone.

Un autre domaine d'application où l'on pourra faire appel avantageusement à des vésicules cationiques dispersées dans un milieu lipophile est celui des traitements appliqués de façon topique sur la peau des animaux. De tels traitements sont couramment désignés sous le vocable anglais "pour on" et consistent à répandre sur le pelage des animaux une composition à effet topique.

Le composant cationique, en particulier le tensioactif ou le polymère cationique, est introduit dans la composition de la phase lamellaire, avant de provoquer le cisaillement qui conduit à la formation des vésicules. De ce fait, il est coencapsulé avec l'actif, à l'intérieur de la vésicule, et en fait partie intégrante. La

10

15

20

25

30

formulation des tensioactifs est adaptée afin de tenir compte de la présence du tensioactif cationique et/ou du polymère cationique.

La nature des produits actifs utilisables en tant que produits à fixer sur une surface dépend, bien entendu, du type de surface et du traitement visé.

Les actifs utilisables sont, par exemple, ceux utilisés en cosmétique, pour le traitement des cheveux, dans les traitements d'hygiène du corps humain ou animal, mais également ceux utilisés en pharmacie humaine ou vétérinaire, pour des applications à usage topique, ainsi que ceux utilisés dans le domaine de l'industrie textile.

On peut citer par exemple dans le domaine de la cosmétique et de la pharmacie humaine et vétérinaire :

- des actifs essentiellement hydrosolubles tels que, par exemple, extraits de plantes, d'algues, vitamines, protéines hydrosolubles, hydrolysat de protéines, peptides, α-hydroxyacides, acide salicylique, dérivés de la caféine, des produits hydratants tels que le glycérol ou les dérivés du glycol

- des actifs essentiellement liposolubles tels que, par exemple, huiles végétales et animales, huiles synthétiques, carbonées ou siliconées, huiles essentielles et leurs mélanges, parfums et arômes, vitamines, dérivés d'acides gras.

D'autres produits actifs peuvent également être avantageusement encapsulés en vue d'améliorer leur adhésion envers une surface à traiter, on citera en particulier :

- les bactéricides, comme les dérivés du triclosan, les ammoniums quaternaires, les dérivés du zinc (zinc-pyrithione, undécylénate de zinc), la piroctone olamine, etc.,

L'invention s'applique également tout particulièrement à toutes les applications où l'on cherche à améliorer la fixation d'un insecticide sur une cible. On pourra donc citer également à titre de produits actifs à fixer, les insecticides, en particulier :

- pyréthrine et pyréthrinoïdes de synthèses (perméthrine et dérivés),
- composés phosphorés, par exemple malathion, parathion,
- composés organochlorés, par exemple lindane.

Parmi les cibles de choix visées en tant que surface dans le cadre du procédé de la présente invention, on citera tout particulièrement les plantes et les insectes.

Les plantes et les insectes sont entourés d'une membrane analogue à la peau appelée cuticule, même si elle est de nature différente entre les insectes et les

15

20

25

30

plantes. La cuticule des insectes est une couche dure de kératine (analogue à la kératine des cheveux). Elle est en général recouverte, au moins partiellement, de pilosités à effet tactile, sensoriel ou moteur, appelées phanères, de nature chimique analogue à la cuticule. Ce sont donc des surfaces de choix pour l'adhésion des vésicules de l'invention. La fixation de telles vésicules directement sur la cuticule ou les pilosités de l'insecte est de nature à renforcer l'action des insecticides, en en prolongeant la durée de contact avec l'insecte. Ceci est particulièrement important dans le cas de traitements sur l'homme ou l'animal, tels que les traitements antiparasitaires, anti-acariens, antipoux, dans lesquels on cherche, d'une part à réduire la dose d'insecticide employé et où, d'autre part, les produits sont rarement associés à des shampooings pour éviter leur élimination lors du rinçage.

En ce qui concerne les plantes, les mêmes mécanismes d'adhésion peuvent être mis en oeuvre. L'utilité d'une telle adhésion est là encore évidente, car dans le cas du traitement des plantes, le rinçage est présent de manière naturelle sous l'effet de la pluie. Il est donc très important de retenir au niveau de la cuticule un maximum de matière active pour obtenir l'action en surface recherchée en particulier dans le cas des insecticides et fongicides de surface.

Selon une autre variante, l'invention concerne également un procédé de préparation des compositions utilisées selon l'invention. Ce procédé consiste à préparer une phase lamellaire cristal-liquide contenant au moins un agent tensioactif, un solvant polaire, avantageusement constitué par de l'eau, et le cas échéant au moins un produit ou une composition que l'on souhaite encapsuler et à provoquer le réarrangement de ladite phase cristal-liquide sous forme de vésicules multilamellaires.

Pour les raisons données précédemment, la présence d'un autre produit ou composition n'est pas toujours obligatoire dans la mesure où ce peut être le produit tensioactif cationique qui, selon une variante de l'invention, peut jouer à la fois la fonction d'agent conférant la charge cationique et de produit à fixer selon l'invention.

Dans le cas présent, la formulation de la phase lamellaire est telle que l'une au moins des conditions suivantes est réalisée :

- l'un au moins des tensioactifs est un tensioactif cationique,
- un produit cationique est incorporé dans ladite phase lamellaire.

Plus précisément, la technique de préparation consiste à préparer, dans une première étape, une phase lamellaire cristal-liquide contenant un mélange du tensioactif ou des tensioactifs, du solvant polaire, de l'eau de préférence, et le cas

10

15

20

25

30

35

échéant de produit ou mélange actif que l'on cherche à encapsuler, puis à provoquer par un cisaillement la formation des vésicules multilamellaires.

Pour optimiser le rendement d'encapsulation, on choisira des conditions telles que la phase cristal-liquide soit homogène, c'est-à-dire monophasique, de façon à ce que l'ensemble du solvant polaire (eau en général), du produit ou mélange actif soit solubilisé dans cette phase lamellaire.

Les conditions optimales à utiliser pourront être en général déterminées par examen d'une série de compositions contenant des quantités variables de solvant et de produit actif. Cet examen sera fait soit par observation macroscopique en observant la séparation de phase, soit par observation microscopique en utilisant un microscope optique, de préférence un microscope polarisant.

Toutefois, la formation d'une phase cristal-liquide n'est pas une condition suffisante pour obtenir, par la suite, une suspension aisément dispersable de vésicules multilamellaires. Il faut, de plus, obtenir une organisation de cette phase lamellaire sous la forme d'un empilement compact de ces vésicules. Ce réarrangement pourra être obtenu en appliquant un cisaillement homogène, comme décrit dans la demande de brevet WO 93/19735. Ce réarrangement pourra être également obtenu en jouant sur la formulation particulière du mélange, en particulier en choisissant un mélange de tensioactifs tels que la texture recherchée, sous forme de vésicules multilamellaires, se forme spontanément ou à défaut lors d'une simple sollicitation mécanique, par exemple lors du mélange des produits qui provoque une telle sollicitation mécanique.

C'est pourquoi, on choisira avantageusement un mélange de tensioactifs et des concentrations respectives de chacun des tensioactifs contenus dans ce mélange de façon à obtenir la texture désirée.

Plus précisément, on utilisera un mélange de tensioactifs constitué généralement de deux types de tensioactifs, l'un étant plutôt soluble dans l'eau et présentant donc une HLB élevée et l'autre étant plutôt soluble dans l'huile et présentant donc une HLB relativement basse. Par ailleurs, il sera particulièrement avantageux que l'un au moins des tensioactifs ait une CMC relativement basse, de préférence inférieure à 10-5 mole/litre, de préférence encore inférieure à 10-6 mole/l.

La proportion en poids des tensioactifs dans le mélange final se situe généralement entre 5 et 90 %, de préférence entre 30 et 70 %.

10

15

20

25

30

35

Plus précisément, pour obtenir les microcapsules recherchées, on utilisera des mélanges de départ présentant les propriétés suivantes :

- l) Le mélange doit former une phase lamellaire cristal-liquide homogène pour des proportions d'eau, en poids, allant de 10 à 98 %, plus généralement de 20 à 60 %.
- 2) Cette phase lamellaire homogène doit présenter une texture spécifique, c'est-à-dire un arrangement spatial des lamelles qui, soit spontanément, soit sous simple mélange, soit encore sous l'action d'un cisaillement spécifique tel que décrit dans la demande internationale WO 93/19735, corresponde à une structure en "oignon". Cette structure peut être reconnue aisément par l'homme de métier en utilisant un microscope polarisant.

Pour obtenir les deux conditions ci-dessus, on utilisera avantageusement, comme on l'a expliqué précédemment, deux tensioactifs ayant des équilibres hydrophile/lipophile sensiblement différents, afin de pouvoir ainsi régler à loisir les propriétés d'organisation (texture) de la phase lamellaire.

On choisira de préférence de mélanger un tensioactif plutôt lipophile présentant une HLB basse comprise entre 3 et 7 et un tensioactif hydrophile présentant une HLB élevée comprise entre 8 et 15. L'homme du métier pourra aisément, en faisant varier les proportions des deux types de tensioactifs, obtenir une phase lamellaire homogène ayant des propriétés de texture recherchées.

Les deux types de tensioactifs seront choisis parmi les tensioactifs compatibles avec l'usage visé.

En appliquant le procédé de préparation précédemment décrit, on aboutit, selon la formulation de la phase lamellaire cristal-liquide, et plus précisément en fonction de la nature et/ou des proportions des tensioactifs mis en oeuvre, à deux types de vésicules différentes entre elles par le degré d'organisation des molécules tensioactives dans la membrane constituant les compartiments des vésicules multilamellaires :

- les vésicules de type "fluide" correspondent à des membranes où les molécules de tensioactifs sont libres de se mouvoir et ne sont pas organisées sous forme d'un réseau cristallin bidimensionnel. Elles ont, en général, une forme sphérique.
- les vésicules de type "solide" correspondent, au contraire à une organisation des molécules de tensioactif sous la forme d'un réseau cristallin bidimensionnel. La forme de ces vésicules est anisotrope et se présente le plus souvent sous la forme de petits cristaux facettés. Dans tous les cas, la taille des

vésicules est comprise en 0,1 et 100 µm. L'aspect facetté de ces vésicules n'est pas contradictoire avec leur structure multilamellaire de type oignon.

Exemples

15

20

25

30

35

32520

5 Exemple 1 : Shampooing

Des vésicules multilamellaires de tensioactif sont préparées à partir de la formulation suivante :

	sorbitan stéarate	25 %
	polysorbate 60	20 %
10	Jaguar C13S	5 %
	Solution aqueuse d'actifs hydrosolubles	50 %.

Parmi les actifs solubles dans l'eau, on peut utiliser les αhydroxyacides, l'acide salicylique, la vitamine C, la caféine, les protéines (entières ou hydrolysées), les peptides, etc. Le jaguar C13S, de la société Rhône-Poulenc est un dérivé quaternisé de la farine de guar.

Les constituants sont mélangés à 50°C puis refroidis sous agitation constante par agitation mécanique puis dispersés dans une base de shampooing formée de 15 % de lauryléthersulfate de sodium dans l'eau, à raison de 3 % de vésicules dans la base shampooing. La suspension est homogène et laiteuse, à cause de la présence des vésicules qui diffusent la lumière.

Pour les essais d'adhésion, une touffe de cheveux est trempée dans la solution de shampooing contenant les microcapsules, puis rincée à l'eau courante, puis séchée à l'air. L'observation est effectuée sur les poils séchés, par microscopie — électronique à balayage, sous vide de 10-7 Torr, après métallisation de l'échantillon.

Les clichés réalisés avec un grossissement de 2 500 montrent clairement la présence des vésicules collées aux cheveux, avec une répartition uniforme sur la surface du cheveu.

Par ailleurs, les clichés réalisés avec un grossissement de 6 000 montrent clairement que les vésicules adhèrent fortement à la surface du cheveu, qu'elles "mouillent" littéralement.

Exemple 2 : Composition antipoux

Des microvésicules multilamellaires encapsulant le malathion comme insecticide sont préparées à partir de la formulation suivante :

15

20

25

30

	Polysorbate 60	25 g
	Stéarate de sorbitan	32 g
	Jaguar C13S	3 g
	Malathion	10 g
5	Eau tamponnée (pH=6)	30 g

Les vésicules sont obtenues par mélange (erlenmeyer, agitation mécanique) des tensioactifs et de l'eau à température ambiante, puis en maintenant l'agitation, chauffage à 60°C. Quand le mélange est homogène le chauffage est arrêté, et l'agitation maintenue, puis dès que la température est inférieure à 45°C, le malathion est additionné et le mélange refroidi sous agitation.

On obtient une pâte homogène formée d'un empilement compact de microvésicules lamellaires, qu'on peut identifier par observation de la texture caractéristique en microscopie optique en lumière polarisée.

Cette pâte est dispersée par addition lente d'eau tamponnée, à température ambiante, sous agitation. Le mélange final contient 5% de vésicules, soit 0,5 % de malathion. Sa viscosité peut être ajustée par l'addition d'un viscosant, par exemple le Jaguar C13S ou le jaguar C 162 (de même nature chimique que le C13S). Une proportion de viscosant de 0,2% est suffisante pour donner un produit facile à appliquer.

Cette formulation présente deux avantages. D'une part, elle permet de mettre en oeuvre du malathion dans une base aqueuse, tout en conservant la stabilité du malathion, qui n'est pas connu pour être stable en milieu aqueux. D'autre part elle permet l'accrochage des vésicules sur le cheveux et sur les phanères des insectes, conférant ainsi une longue durée d'action au produit, même après rinçage.

Cet aspect accrochage peut être visualisé par microscopie électronique à balayage, sous vide de 10⁻⁷ Torr, après légère métallisation, sur un échantillon de cheveux infestés de poux, traités avec le produit (application par massage du cuir chevelu 5 min, puis rinçage à l'eau). Les vésicules sont visibles à la fois sur le cheveux et sur les insectes.

Exemple 3: Composition anticafards

Des microvésicules multilamellaires encapsulant la tétraméthrine et la Cyperméthrine comme insecticide sont préparées à partir de la formulation suivante :

15

20

25

35

	Polysorbate 60	40 g
	Stéarate de sorbitan	5 g
	Noramium M2SH*	5 g
	Tétraméthrine	5 g
5	Cyperméthrine	. 5 g
	Eau	40 g

^{*}chlorure de dialkyl diméthyl ammonium, avec des chaînes alkyl issues du suif, fabriqué par CECA.

Les vésicules sont obtenues par mélange (erlenmeyer, agitation mécanique) des tensioactifs et de l'eau à température ambiante, puis en maintenant l'agitation, chauffage à 60°C. Quand le mélange est homogène le chauffage est arrêté, et l'agitation maintenue, puis dès que la température est inférieure à 45°C, les molécules actives sont additionnées et le mélange refroidi sous agitation.

On obtient une pâte homogène formée d'un empilement compact de microvésicules lamellaires, qu'on peut identifier par observation de la texture caractéristique en microscopie optique en lumière polarisée.

Cette pâte est dispersée par addition lente d'eau, à température ambiante, sous agitation. Le mélange final contient 5% de vésicules, soit 0,25 % de tétraméthrine, et 0,25% de cyperméthrine.

La dispersion se présente sous forme d'un lait très efficace sur les insectes rampants. L'effet de fixation sur les surfaces est employé à la fois pour la fixation sur l'insecte et sur le sol, pour avoir une action longue durée.

Exemple 4: Composition anti-fourmis

Des microvésicules multilamellaires encapsulant la perméthrine comme insecticide sont préparées à partir de la formulation suivante :

	Polysorbate 60	35 g
	Stéarate de sorbitan	10 g
30	Dehyquart AU56*	5 g
	Perméthrine	12 g
	Eau	38 g

*bis (acyloxyéthyl)hydroxyéthyl méthylammonium métosulfate fabriqué par HENKEL.

Les vésicules sont obtenues par mélange (erlenmeyer, agitation mécanique) des tensioactifs et de l'eau à température ambiante, puis en maintenant l'agitation, chauffage à 60°C. Quand le mélange est homogène le chauffage est

arrêté, et l'agitation maintenue, puis dès que la température est inférieure à 45°C, la molécule active est additionnée et le mélange refroidi sous agitation.

On obtient une pâte homogène formée d'un empilement compact de microvésicules lamellaires, qu'on peut identifier par observation de la texture caractéristique en microscopie optique en lumière polarisée.

Cette pâte est dispersée par addition lente d'eau, à température ambiante, sous agitation.. Le mélange final contient 4% de vésicules, soit 0,48 % de perméthrine.

La dispersion se présente sous forme d'un lait et est très efficace sur les fourmis. Cette efficacité résulte à la fois de la fixation sur l'insecte qui procure l'efficacité immédiate et sur le sol qui procure une action de longue durée. Les essais en milieu naturel ont montré qu'une pulvérisation de ce produit directement au dessus d'une fourmilière détruisait de façon durable (pour une saison entière) la fourmilière et empêchait la réinfestation.

15

30

35

10

5

Exemple 5: Fixation sur une fibre textile

. Des microvésicules multilamellaires sont préparées à partir de la formulation suivante :

	Polysorbate 60	20 g
20	Stéarate de sorbitan	25 g
	Jaguar C13S	5 g
	Conservateur	0,8 g
	Eau	49,2 g

Les vésicules sont obtenues par mélange (erlenmeyer, agitation mécanique) des tensioactifs et de l'eau à température ambiante, puis en maintenant l'agitation, chauffage à 60°C. Quand le mélange est homogène, le chauffage est arrêté, et l'agitation étant maintenue, le mélange est refroidi sous agitation.

On obtient une pâte homogène formée d'un empilement compact de microvésicules lamellaires, qu'on peut identifier par observation de la texture caractéristique en microscopie optique en lumière polarisée.

Cette pâte est dispersée par addition lente d'eau, à température ambiante, sous agitation. Le mélange final contient 5% de vésicules. Sa viscosité peut être ajustée par l'addition d'un viscosant, par exemple le Jaguar C13S, à la concentration maximum de 2%.

10

1

20

25

30

35

La très bonne adhésion des vésicules sur les fibres textiles peut être visualisée par microscopie électronique à balayage, sous vide de 10-7 Torr, après légère métallisation, sur des échantillons de fibres textiles de différentes natures traitées par trempage de la fibre dans la dispersion de vésicules puis rincées à l'eau.

Les vésicules sont visibles sur les fibres que ce soit du polyamide, du polyester ou du coton.

Exemple 6: Fixation sur un tissu

Des microvésicules multilamellaires encapsulant un parfum sont préparées à partir de la formulation suivante :

	Polysorbate 60	22 g
	Stéarate de sorbitan	25 g
	Jaguar C13S	3 g
15	Parfum "Floral Sweet"*	10%
	Conservateur	0,8 g
	Eau	39,2 g

^{*} parfum fourni par Haarman & Reimer

Les vésicules sont obtenues par mélange (erlenmeyer, agitation mécanique) des tensioactifs et de l'eau à température ambiante, puis en maintenant l'agitation, chauffage à 60°C. Quand le mélange est homogène le chauffage est arrêté, le parfum est additionné dès que la température est inférieure à 45°C, puis, l'agitation étant maintenue, le mélange est refroidi sous agitation.

On obtient une pâte homogène formée d'un empilement compact de microvésicules lamellaires, qu'on peut identifier par observation de la texture caractéristique en microscopie optique en lumière polarisée.

Cette pâte est dispersée par addition lente d'eau, à température ambiante, sous agitation. Le mélange final contient 10% de vésicules. Sa viscosité peut être ajustée par l'addition d'un viscosant, par exemple le Jaguar C13S, à la concentration maximum de 0,5%.

Cette dispersion de vésicules "parfumées" peut être utilisée pour parfumer de façon durable des tissus, par accrochage des vésicules sur la fibre textile, et relargage lent du parfum. La pulvérisation d'une petite quantité de cette dispersion sur un tissu confère un parfum qui persiste plusieurs semaines.

10

Exemple 7 : déodorant corporel non alcoolique

Les déodorants corporels en vaporisateur sont des solutions alcooliques de parfum et de bactéricide. Si l'on veut éviter l'utilisation d'alcool, essentiellement pour éviter la sensation irritante, on utilise des dispersions dans une huile de silicone légère, qui donne une sensation de fraîcheur lors de son évaporation après application, analogue à celle obtenue avec l'alcool.

Malheureusement tous les actifs utilisés dans les déodorants ne sont pas solubles dans ces huiles de silicone. D'autre part, l'encapsulation permet d'obtenir un effet longue durée du parfum, ce qui améliore l'efficacité du déodorant. Pour ce type d'application il faut formuler des vésicules dispersibles en milieu huile de silicone.

Des vésicules multilamellaires selon l'invention sont préparées à partir de la formulation suivante :

	Lécithine de soja à 20% de phosphatidylcholine	40 g
15	Alcool laurique éthoxylé, à 4 oxyde d'éthylène	10 g
	Parfum	18 g
	Bactéricide (Irgasan DP300 de CIBA)	3 g
	Jaguar C13S	l g
	Eau	28 g

20

25

30

La lécithine, le polymère cationique, le bactéricide et 50% de l'eau sont préalablement mélangés à température ambiante pour obtenir une pâte homogène. Lorsque le mélange est homogène, l'alcool laurique éthoxylé, le parfum, le reste d'eau sont additionnés. Lorsque l'addition est complète, le—mélange est maintenu sous agitation à température ambiante jusqu'à obtention d'une pâte visqueuse, que l'on peut disperser facilement dans une base pour atomiseur déodorant non alcoolique.

Cette base est essentiellement composée d'une huile de silicone légère, dans laquelle peuvent être additionnés des sels d'aluminium (effet bloquant de la transpiration). Les vésicules sont dispersées à 10%, de manière à avoir un titre en bactéricide de 0,3% dans la dispersion finale. Cette dispersion non aqueuse a une tendance à sédimenter du fait de la moins bonne efficacité de l'agitation brownienne en milieu huileux, et nécessite une agitation manuelle pour remettre en suspension les vésicules avant l'utilisation.

Exemple 8 : Formulation dermatologique vétérinaire

Le traitement antiparasitaire du bétail se fait souvent par utilisation de dispersion de matière active dans un milieu huileux qui est versé en une seule application sur le dos de l'animal. Le principe actif diffuse ensuite par capillarité sur l'ensemble de l'animal. Ce procédé communément appelé "pour on" (qui signifie en anglais "verser sur") présente l'avantage d'être rapide d'application et d'éviter l'inhalation du principe actif, consécutive d'une pulvérisation, à la fois pour l'animal et pour l'applicateur.

Les vésicules selon l'invention se prêtent particulièrement bien à la mise en dispersion dans une huile d'un principe actif, et donc à la formulation de formes "pour on" de principes actifs vétérinaires.

Les vésicules sont préparées selon la composition suivante :

	Lécithine de soja à 20% de phosphatidylcholine	40 g
	Oléate de sorbitan	10 g
15	Jaguar C13 S	· 3 g
	Principe actif (par exemple perméthrine)	5 g
	Eau	22 g
	Huile minérale	20 g

Le mélange des constituants se fait à température ambiante, en introduisant les constituants dans l'ordre suivant : lécithine, polymère cationique, oléate de sorbitan, principe actif, eau, puis huile minérale. On obtient une pâte homogène.

Cette pâte peut facilement être dispersée dans une huile minérale, à 10% pour obtenir une dispersion de vésicules encapsulant l'actif, de viscosité adaptée à l'utilisation par dépôt sur le dos de l'animal. Comme pour l'exemple 7, la dispersion nécessite une agitation manuelle avant utilisation pour une parfaite mise en suspension.

Une telle préparation, à base de vésicules multilamellaires encapsulant l'actif présente les avantages de la rémanence de l'actif liée au phénomène d'adhésion et, de plus évite une pénétration systémique de l'actif dans l'épiderme grâce à la charge cationique des vésicules. Elle est donc particulièrement adaptée à tous les actifs qui ont une action locale sur le pelage des animaux.

20

25

30

15

Exemple 9 : Formulation hydratante pour rouge à lèvres

L'introduction d'un hydratant hydrophile dans un rouge à lèvres, à base d'huile de ricin et de cire d'abeille, donc fortement hydrophobe pose d'insurmontables problèmes techniques. L'utilisation des vésicules multilamellaires selon l'invention, permet de résoudre ce problème, et apporte l'effet d'adhésion et donc de rémanence de l'hydratant sur les lèvres.

Les vésicules sont préparées à partir de la formulation suivante :

	Tristéarate de sucrose	30 %
	Glycérol	60%
10	Jaguar C13S	1%
	Eau	9 %

L'ensemble des constituants est grossièrement mélangé à température ambiante, puis la température est élevée jusqu'à 70°C, en maintenant une forte agitation. Lorsque le mélange est homogène, la température est abaissée lentement à l'ambiante en maintenant une agitation modérée. Le produit se présente sous la forme d'une pâte très ferme.

Cette pâte se disperse facilement dans l'huile de ricin, qui est ensuite utilisée pour préparer la base de rouge à lèvre, selon une formulation traditionnelle. On peut ainsi introduire jusqu'à 10% de vésicules dans le rouge à lèvres, correspondant à 6% de glycérol, sans dégrader les qualités cosmétiques du produit.

10

15

20

25

30

35

REVENDICATIONS

- 1. Procédé destiné à faire adhérer un produit sur une surface, caractérisé en ce qu'il consiste à mettre en contact avec ladite surface une composition dans laquelle ledit produit est incorporé dans des vésicules multilamellaires sensiblement sphériques, de diamètre compris entre 0,1 et 100 µm, constituées de membranes concentriques à base d'au moins un tensioactif séparées par un milieu solvant, lesdites vésicules présentant une structure en oignon et portant une charge globale positive liée à la présence d'au moins un agent cationique au sein desdites vésicules.
- 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que ladite surface présente une charge négative.
- 3. Procédé selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisé en ce que ladite surface est constituée d'une fibre naturelle ou artificielle ou d'un ensemble de fibres tel qu'un tissu.
- 4. Procédé selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce que ladite surface est une surface biologique, en particulier une partie externe du corps humain ou animal telle que la peau, les phanères, les poils ou les cheveux, ou la cuticule ou les pilosités des insectes ou une partie aérienne des végétaux, en particulier leur cuticule.
- 5. Procédé de traitement cosmétique ou d'hygiène du corps humain ou animal, en particulier des cheveux, des phanères, des poils ou de la peau permettant notamment d'augmenter la rémanence d'un agent actif sur la partie du corps traité, caractérisé en ce qu'il consiste à appliquer sur ladite partie du corps une composition cosmétique ou d'hygiène dans laquelle ledit produit actif est incorporé dans des vésicules multilamellaires sensiblement sphériques, de diamètre compris entre 0,1 et 100 µm, constituées de membranes concentriques à base d'au moins un tensioactif séparées par un milieu solvant, lesdites vésicules présentant une structure en oignon et portant une charge globale positive.
- 6. Procédé selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que lesdites membranes comprennent une quantité efficace d'au moins un tensioactif cationique pour conférer auxdites vésicules une charge positive.
- 7. Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce que ledit tensioactif cationique est choisi dans le groupe constitué des ammoniums quaternaires, des amines, des sels d'amine ou des amides susceptibles d'être protonés dans les conditions de pH d'utilisation de ladite composition, des dérivés

15

20

25

30

de bétaïne ou d'aminoacides dans des conditions de pH qui les rendent cationiques, des dérivés d'imidazoline, des dialkylesters quaternisés.

- 8. Procédé selon l'une des revendications 1 à 7, caractérisé en ce que les dites vésicules comprennent au moins un produit encapsulé présentant une charge cationique en quantité efficace pour conférer aux dites vésicules une charge cationique.
- 9. Procédé selon la revendication 8, caractérisé en ce que ledit produit encapsulé est un polymère cationique.
- 10. Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce que ledit polymère cationique est choisi dans le groupe constitué des dérivés de polysaccharides, des hydrolysats cationiques de protéines, des dérivés polyaminés, des polyaminoacides dans les conditions de pH où ils sont cationiques, la polyéthylèneimine, les dérivés quaternaires de polyvinylpyrrolidone (PVP) et les copolymères de polyvinylpyrrolidone quaternisée et de polymères hydrophiles, les polyquaternium et les dérivés de la chitine.
- 11. Procédé selon l'une des revendications 1 à 10, caractérisé en ce que lesdites vésicules multilamellaires contiennent de 0,01 à 10 % en poids par rapport au poids desdites vésicules d'au moins un composé à caractère cationique.
- 12. Composition pharmaceutique destinée au traitement du corps humain ou animal, caractérisée en ce qu'elle contient au moins un agent actif faisant partie intégrante de microvésicules telles que décrites dans l'une des revendications 1 ou 6 à 11.
- 13. Procédé selon l'une des revendications 1 à 11, caractérisé en ce que ladite composition mise en contact avec ladite surface est préparée selon un procédé comprenant les étapes de :
 - préparation d'une phase lamellaire cristal-liquide à base d'au moins un agent tensioactif comprenant ledit agent cationique et, le cas échéant, un produit à fixer ou un agent actif différent dudit agent cationique,
- application d'un cisaillement de ladite phase lamellaire cristal-liquide conduisant à la formation desdites vésicules,
 - incorporation desdites vésicules dans un milieu adapté.

Int Ional Application No PCT/FR 98/00729

A. CLAS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER			PCT/FR 9	8/00729
IPC 6	A61K7/00 A61K7/40 A01	N25/24	A01N25/	28	
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national	ctassification o			
B. FIELD	SSEARCHED				
Minimum o	documentation searched (classification system followed by classification system)	assification sym	bols)		
1100	AGIK AOIN				•
Document	2000 000000				•
Document	ation searched other than minimum documentation to the exte	nt that such doo	cuments are includ	led in the fields s	earched
	•				
Electronic	data base consulted during the international search (name of	data base and,	where practical, s	earch terms used	n
			, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	ouror terms used	•• •
				•	
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category -	Sitation of document, with indication, where appropriate, of	the relevant pa	issages	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Relevant to claim No.
X	WO 90 06747 A (MICRO VESICULA June 1990	AR SYSTEM	1S) 28		1-8
	see page 7. line 19 - page 8,	lina 20	1		
	see page 8, line 28 - page 9.	line 7	,		
	see claims; examples 3,4				
X	WO 95 23578 A (UNILEVER PLC ; (NL)) 8 September 1995	UNILEVER	NV		· 1 - 8
	cited in the application				
.]	see page 1, line 31 - page 3.	line 15	i		
	see page 5, line 5-27 see page 10, line 1-10; claim	c 1_10.			
1	examples 1-11	5 1-10;		ĺ	
		,		İ	
		-/			
					المحاصد المحاشد
ļ					
V Fugh	Of Cochempants are half a line				
	er documents are listed in the continuation of box C	X	Patent family men	nbers are listed in	annex.
	egones of cited documents	"T" later	document publish	ed after the interr	national filling date
CONSIDE	nt defining the general state of the art which is not pred to be of particular relevance	cite	id to understand th	of its conflict with t	he annicotion had
······································		"X. qocr	ment of particular	relevance: the cir	nimed importing
***************************************	of which may throw doubts on phonty claim(s) or a cred to establish the publication date of another	inve	an inventive s	novel or cannot t lep when the doc	De considered to ument is taken alone
Changn	or other special reason (as specified) If referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" docu can	ment of particular not be considered	relevance; the cla	timed invention
311.01 114	eans If published prior to the international filing date but	mei	nts, such combinat	3 Williams ለተ mos	e other such docu- s to a person skilled
			ne art. ment member of ti		
ate of the ac	ctual completion of theiriternational search		of mailing of the ii		
30	June 1998		10/07/199	8	
ame and ma	alling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Auth	onzed officer		
	Tel (+31-70) 340-2040. Tx 31 651 epo nt. Fax: (+31-70) 340-3016		Veronese,	Α	

Int. ional Application No PCT/FR 98/00729

ATION DOCUMENTS CONCIDEDED TO BE DELEVANT	PCT/FR 98/00729
Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
EP 0 457 910 A (JAPAN TOBACCO INC) 27 November 1991 see page 2, line 41-46 see page 3, line 1-35; claims 1-10; examples 9-18 * see test examples 1, 2 *	1-12
WO 92 19214 A (RICHARDSON VICKS INC) 12 November 1992 see page 4, line 8-28 see page 10, line 1 - page 11, line 8 see page 11, line 27 - page 12, line 22 see claims: example 5	1-8
PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 009, no. 074 (C-273), 3 April 1985 & JP 59 210013 A (AJINOMOTO KK), 28 November 1984, see abstract	1-5,8-12
WO 93 19735 A (CENTRE NAT RECH SCIENT :ROUX DIDIER (FR); DIAT OLIVIER (FR); LAVER) 14 October 1993 cited in the application see page 2, line 4-11 see claims 1-12; example 5	13
EP 0 459 856 A (OREAL) 4 December 1991 see page 2, line 27 - page 3, line 24 see page 4, line 16 - page 5, line 21; claims 1-21; examples 5.6	1-12
US 5 264 618 A (FELGNER PHILIP L ET AL) 23 November 1993 see column 4, line 60 - column 5, line 24 see column 6, line 64 - column 7, line 20; claims; examples	1-8
WO 96 31196 A (IMARX PHARMACEUTICAL CORP) 10 October 1996 see page 8. line 7 - page 9. line 29; claims 19-21.47 see page 16, line 21-29; example 1	8-12
	EP 0 457 910 A (JAPAN TOBACCO INC) 27 November 1991 see page 2, line 41-46 see page 3, line 1-35; claims 1-10; examples 9-18 * see test examples 1, 2 * W0 92 19214 A (RICHARDSON VICKS INC) 12 November 1992 see page 4, line 8-28 see page 10, line 1 - page 11, line 8 see page 11, line 27 - page 12, line 22 see claims: example 5 PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 009, no. 074 (C-273), 3 April 1985 & JP 59 210013 A (AJINOMOTO KK), 28 November 1984, see abstract W0 93 19735 A (CENTRE NAT RECH SCIENT:ROUX DIDIER (FR): DIAT OLIVIER (FR): LAVER) 14 October 1993 cited in the application see page 2, line 4-11 see claims 1-12; example 5 EP 0 459 856 A (OREAL) 4 December 1991 see page 2, line 27 - page 3, line 24 see page 4, line 16 - page 5, line 21; claims 1-21: examples 5.6 US 5 264 618 A (FELGNER PHILIP L ET AL) 23 November 1993 see column 4, line 60 - column 5, line 24 see column 6, line 64 - column 7, line 20; claims: examples W0 96 31196 A (IMARX PHARMACEUTICAL CORP) 10 October 1996 see page 8, line 7 - page 9, line 29; claims 19-21,47

information on patent family members

inte onal Application No PCT/FR 98/00729

Onto according				FCI/FR	98/00/29
Patent document cited in search repo	rt	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9006747		28-06-1990	US AU AU CA EP	5019392 A 633540 B 4944690 A 2006251 A 0449983 A	28-05-1991 04-02-1993 10-07-1990 20-06-1990 09-10-1991
WO 9523578	A	08-09-1995	AU EP JP US	1891995 A 0748202 A 9509671 T 5605704 A	18-09-1995 18-12-1996 30-09-1997 25-02-1997
EP 0457910	Α	27-11-1991	JP CA WO WO KR US JP	4159216 A 2045550 A 9107416 A 9206987 A 9400166 B 5304380 A 3218389 A	02-06-1992 10-05-1991 30-05-1991 30-04-1992 08-01-1994 19-04-1994 25-09-1991
WO 9219214	A	12-11-1992	US AU CA DE DE EP JP MX PT	5229104 A 1683892 A 2107076 A,C 69204282 D 69204282 T 0583308 A 6506933 T 9201950 A 100432 A	20-07-1993 21-12-1992 30-10-1992 28-09-1995 18-04-1996 23-02-1994 04-08-1994 01-11-1992 30-09-1993
WO 9319735	A	14-10-1993	FR CA DE DE EP ES JP	2689418 A 2133421 A 69300823 D 69300823 T 0633768 A 2082643 T 7505330 T	08-10-1993 14-10-1993 21-12-1995 01-08-1996 18-01-1995 16-03-1996 15-06-1995
EP 0459856	Α	04-12-1991	FR	2662605 A	06-12-1991

information on patent family members

Inte onal Application No PCT/FR 98/00729

Patent document cited in search repo	π	Publication date	1	Patent family member(s)	Publication date
EP 0459856	A	•	DE DE	69106054 D 69106054 T	02-02-1995 01-06-1995
			ES JP	2065634 T 6172136 A	16-02-1995 21-06-1994
			US	5610201 A	11-03-1997
US 5264618	Α	23-11-1993	AU	7854791 A	11-11-1991
•	•		CA	2079814 A	20-10-1991
			EP .	0523189 A	20-01-1993
			JP	2538474 B	25-09-1996
			WO	9116024 A	31-10-1991
			US	5459127 A	17-10-1995
WO 9631196	Α	10-10-1996	US	5705187 A	06-01-1998
			AU	5375596 A	23-10-1996
			EP	0818989 A	21-01-1998

> Internationale No

A. CLASS	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE		PCT/FR 9	8/00729
CIB 6	A61K7/00 A61K7/40 A01N25,	/24 A01N25/	'28	
Selon la cia	assification internationale des brevets (CIB) ou à la fois seion la clas	Sification nationale et la C	IA	
B. DOMAI	INES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE			
CIB 6	ation minimale consultee (système de classification sulvi des symbol A61K A01N	es de classement)		
				``
Documenta	ition consultee autre que la documentationminimale dans la mesure	ou ces documents relève	nt des domaines s	sur lesqueis a porte la recharche
Sase de do utilises)	nnees electronique consultée au cours de la recherche international	le (nom de la base de don	nées, et si cela es	l realisable, termes de recnerche
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Categone	Identification des documents cites, avec, le cas echeant, l'indication			
			3	no. des revendications visees
X	WO 90 06747 A (MICRO VESICULAR S juin 1990			1-8
	voir page 7, ligne 19 - page 8,	ligne 20		
	voir page 8, ligne 28 - page 9, voir revendications; exemples 3,	ligne 7 4	·	
(WO 95 23578 A (UNILEVER PLC :UNII (NL)) 8 septembre 1995 cité dans la demande	LEVER NV		1-8
	<pre>voir page 1, ligne 31 - page 3, l voir page 5, ligne 5-27 voir page 10, ligne 1-10; revend</pre>			
	1-10; exemples 1-11			
		-/		
		-/		
				ARTHURAGO OF THE CO.
X Voir la	Suite du cadre C pour la finde la liste des documents	X Les documents d	e familles de brev	ets sont indiques en annexe
Categories s	speciales de documents cites:			
.01300	e comme particulièrement pertinent	lechnique pertinent.	Dan crenenant pas	Mrondro la annoine
on abies	t anterieur, mais publié à la daté dédépot international s cette date	ou la théorie constitu X° document particulieres	ment pertinent: fin	voction covered
Promise o	Douvait jeter un doute sur une révendcation de le cité pour déferminer la date depublication de le ce	inventive par rapport	au document con	mme impliquant une activité
gocument	ation ou pour une raison speciale (felle qu'indiquee)	ne peut être considér	ment pertinent; l'in	vention revendiquée
CI -G AYDO	ostion ou tous autres moyens publie avent la date de depotintemational, mais	documents de même	est associe a un o Nature, cette com	u plusieurs autres binaison etant évidente
posiding	arament a la date de priorite révendiquée	pour une personne di 3° document qui fait parti	u metter	
ile a laquelle	a la recherche internationale a eteleffectivement achevee			recherche internationale
	juin 1998	10/07/199	8	
n et agressi	e postale de l'administrationchargee de la recherche internationale Office Europeen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Fonctionnaire autorise		
	Tel (+31-70) 340-2040, Tr. 3; 35; applied. Fax: (+31-70) 340-3016	Veronese	Δ	

Veronese, A

PCT/FR 98/00729

		PCT/FR 98/00729
	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Categorie ⁻	Identification des documents cites, avec.le cas echeant. l'Indicationdes passages per	no des revendications visees
X	EP 0 457 910 A (JAPAN TOBACCO INC) 27 novembre 1991 voir page 2, ligne 41-46 voir page 3, ligne 1-35; revendications 1-10; exemples 9-18 * voir test exemple 1, 2 *	1-12
(WO 92 19214 A (RICHARDSON VICKS INC) 12 novembre 1992 voir page 4, ligne 8-28 voir page 10, ligne 1 - page 11, ligne 8 voir page 11, ligne 27 - page 12, ligne 22 voir revendications; exemple 5	1-8
	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 009, no. 074 (C-273), 3 avril 1985 & JP 59 210013 A (AJINOMOTO KK), 28 novembre 1984, voir abrégé	1-5,8-12
(WO 93 19735 A (CENTRE NAT RECH SCIENT; ROUX DIDIER (FR); DIAT OLIVIER (FR); LAVER) 14 octobre 1993 cité dans la demande voir page 2, ligne 4-11 voir revendications 1-12; exemple 5	13
(EP 0 459 856 A (OREAL) 4 décembre 1991 voir page 2, ligne 27 - page 3, ligne 24 voir page 4, ligne 16 - page 5, ligne 21; revendications 1-21; exemples 5.6	1-12
(US 5 264 618 A (FELGNER PHILIP L ET AL) 23 novembre 1993 voir colonne 4, ligne 60 - colonne 5, ligne 24 voir colonne 6, ligne 64 - colonne 7, ligne 20; revendications; exemples	1-8
(WO 96 31196 A (IMARX PHARMACEUTICAL CORP) 10 octobre 1996 voir page 8, ligne 7 - page 9, ligne 29; revendications 19-21,47 voir page 16, ligne 21-29; exemple 1	8-12

Renseignements relatifs Lux membres de familles de brovets

De le Internationale No PCT/FR 98/00729

0				TCI/TK	30/00/29
Document brevet of au rapport de recher	rite cne	Date de publication	fai	Membreis) de la mille de brevet(s)	Date de publication
WO 9006747	A 	28-06-1990	US AU AU CA EP	5019392 A 633540 B 4944690 A 2006251 A 0449983 A	28-05-1991 04-02-1993 10-07-1990 20-06-1990 09-10-1991
WO 9523578	Α	08-09-1995	AU EP JP US	1891995 A 0748202 A 9509671 T 5605704 A	18-09-1995 18-12-1996 30-09-1997 25-02-1997
EP 0457910	A	27-11-1991	JP CA WO WO KR US JP	4159216 A 2045550 A 9107416 A 9206987 A 9400166 B 5304380 A 3218389 A	02-06-1992 10-05-1991 30-05-1991 30-04-1992 08-01-1994 19-04-1994 25-09-1991
WO 9219214	A	12-11-1992	US AU CA DE DE EP JP MX PT	5229104 A 1683892 A 2107076 A.C 69204282 D 69204282 T 0583308 A 6506933 T 9201950 A 100432 A	20-07-1993 21-12-1992 30-10-1992 28-09-1995 18-04-1996 23-02-1994 04-08-1994 01-11-1992 30-09-1993
WO 9319735	Α	14-10-1993	FR CA DE DE EP ES JP	2689418 A 2133421 A 69300823 D 69300823 T 0633768 A 2082643 T 7505330 T	08-10-1993 14-10-1993 21-12-1995 01-08-1996 18-01-1995 16-03-1996 15-06-1995
EP 0459856	A	04-12-1991	FR AT CA	2662605 A 115850 T 2043069 A	06-12-1991 15-01-1995 01-12-1991

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Formulare PCT (SA/210) (annexe familles de brevers) () (etc. 1992)

PCT/FR 98/00729

Document brevet cite au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la lamille de brevet(s)		Date de publication	
EP 0459856	А		DE DE ES JP US	69106054 D 69106054 T 2065634 T 6172136 A 5610201 A	02-02-1995 01-06-1995 16-02-1995 21-06-1994 11-03-1997	
US 5264618	Α .	23-11-1993	AU CA EP JP WO US	7854791 A 2079814 A 0523189 A 2538474 B 9116024 A 5459127 A	11-11-1991 20-10-1991 20-01-1993 25-09-1996 31-10-1991 17-10-1995	
WO 9631196	A	10-10-1996	US AU EP	5705187 A 5375596 A 0818989 A	06-01-1998 23-10-1996 21-01-1998	

